

EP0197514 Desc.







Pharmaceutical composition for use in increasing bone mass.

Patent Number: F EP0197514, B1

Publication

date: 1986-10-15

Inventor(s): NEER ROBERT M; POTTS JOHN T JR; SLOVIK DAVID M

Applicant(s): GEN HOSPITAL CORP (US)

Requested

Patent: <u>JP62000033</u>

Application

Number: EP19860104562 19860403

Priority Number

IPC .

(s): IPC

Classification: A61K37/24

EC

Classification: A61K38/29

Equivalents: AU5561686, AU599905, CA1288695, DE3686343D, DE3686343T,

□ DK155686, □ DK172816B, □ IE59620, IL78342, JP2531505B2,

JP7072138B, ☐ <u>JP7179358</u>, PH23720, ZA8602510

Cited patent(s): EP0110294; US4241051; US3956260

US19850720018 19850404

Abstract

A method for increasing bone mass in a human afflicted with osteoporosis or a similar disease which comprises administering to the human so afflicted an effective amount of a composition comprising a parathyroid hormone or physiologically active fragment thereof, or equivalents thereof, in combination with either (a) a hydroxylated Vitamin D compound, or a structual or functional analogue thereof, or (b) a dietary calcium supplement. Pharmaceutical compositions containing the necessary components are also disclosed.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

卵日本国特件疗(JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-33

@Int_Cl.4

優先権主張

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和62年(1987)1月6日

A 61 K 37/24

AEG

7138-4C ×

審査請求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

公発明の名称 骨質量增加用医薬複合剤

> ②特 頤 昭61-78048

20世 願 昭61(1986)4月4日

1985年4月4日93米国(US) 19720018

79発 明 者 ジョン、テイー、ポツ

ツ、ジユニア

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニユートン、チェ

ストナツト、ストリート 129

ロバート、エム、ネア 砂発 明 者

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ケンブリッジ、リ

ーデセル、アベニユ 9

ザ、ゼネラル、ホスピ ⑪出 願 人

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ポストン、フルー

タル、コーポレーショ

ツ、ストリート(番地なし)

砂代 理 人 弁理士 佐藤 一雄 外2名

最終頁に続く

明細書の浄苺(内容に変更なし)

1. 発明の名称

骨質量增加用医薬複合剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. (イ)ヒドロキシル化ピタミンD化合物、 · # t t
- (口) 非毒性カルシウム塩 と狙み合わされた副甲状腺ホルモンまたはその生 理学上活性なフラグメントを含む医薬複合剤。
- 該副甲状腺ホルモンフラグメントがヒト または動物から得られる副甲状腺ホルモンの最初 の34アミノ散残基より成るペプチドである、特 許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。
- 3. 践ホルモンフラグメントがヒトから持ら れる、特許請求の範囲第2項記載の医薬複合剤。
- 4. 数フラグメントが下記のアミノ股配列を 有する、特許請求の範囲第1項記載の医薬複合剤。

H, N-Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gln-Leu - Met- His- Asn- Leu- Gly- Lys-15 His - Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val - Glu- Tro- Leu- Arg- Lys- Lys-Leu - Gin-Asp-Val-His-Asn-Phe-COOH

- 5. 該複合剤が100~700単位の副甲状 腺ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第1項記載の医薬複合剤。
- 該複合剤が200~600単位の副甲状 贈 ホルモンフラグメントを含む、特許 請求の 範囲 第2項記載の医薬複合剤。
- 7. 該複合剤が400~500単位の間甲状 雌ホルモンフラグメントを含む、特許請求の范囲 第3項又は第4項記載の医薬複合剤。
- 8. 該複合体が1・ヒドロキシピタミンDま たは1.25-ツヒドロキシピタミンDを含む、

特許請求の範囲第1項記載の複合別。

- 9. 核ピタミンD 化合物が 1. 25 ジヒドロキシピタミンD である、特許 請求の範囲第 1 項の複合剤。
- 10. 該複合別が該ビタミンD化合物
 0.05~150μgを含む、特許請求の範囲第
 1項記載の複合剤。
- 11. 該複合所が該ビタミンD化合物
 0.05~3.0μgを含む、特許請求の範囲第8項記載の複合例。
- 12. 該複合剤が該ビタミンD化合物
 0.05~2.0μgを含む、特許請求の範囲第
 9項記載の複合剤。
- 13. 該複合剤が非海性対イオンに結合した カルシウムを含む、特許請求の範囲第1項記収の 複合剤。
- 14. 該非所性対イオンが炭酸塩、クエン酸塩、リン酸塩、グルコン酸塩、乳酸塩、塩化物およびグリセロールリン酸塩である、特許請求の範囲第13項記載の複合剤。
- 19. 第一の容器は副甲状腺ホルモンのペプチドフラグメントを含む、特許請求の範囲第17 項記数のキット。
- 20. ペプチドフラグメントは副甲状腺ホルモンのアミノ末端から最初の34アミノ酸残基からなる、特許請求の範囲第19項記載のキット。
- 21. 相乗薬剤はヒドロキシル化ピタミンD 化合物である、特許請求の範囲第17項記収のキット。
- 22. 鉄化合物が1-ヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記載のキット。
- 23. 該化合物が1.25-ジヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記収のキット。
- 24. 相乗薬剤がカルシウム補助食である、 特許請求の範囲第17項記載のキット。

- 15. 該複合剤が該カルシウム塩12.5~ 50 mmolesを含む、特許額求の範囲第1項記載の 初合額。
- 16. 該カルシウム塩が炭酸カルシウムである、特許請求の範囲第14項記載の複合剤。
- 17. 一以上の容器を動かないように収納するために区画化されたキャリアからなる骨質量を 増加させる組成物の投与用キットであって、
 - (イ) 第一の容器あるいは一選の容器はヒト または他の動物から入手可能な副甲状腺ホル モンを含み、
 - (ロ) 第二の容器は副甲状腺ホルモンと相乗 的に作用して骨質量を増加させる薬剤を含み、
 - (ハ) 第三の容器は該キットの成分を再構成 させるかあるいは希釈するための観覧服を含った。

ものである上記キット。

18. キットは第一の薬剤および第二の薬剤を投与するための手段を含む、特許請求の範囲第 17項記載のキット。

3. 発明の詳細な説明

発明の背質

発明の分野

本発明は骨粗鬆症 (osteoporosis) のヒトにおける骨質量増加方法に関する。

従来技術の説明

骨粗螺症は、類骨(osteoid)対骨質の組織学的 正常比に比べて単位体積当りの骨質量が減少する という特徴をもつ様々な疾患群の機当りの選がある。これらの疾患による影響は、単位体積当りの選がある。 分な機械的支持強度以下のレベルにまで減少した 場合に特に顕著である。骨粗難症は老人にがちた は特に重要な病的原因となる。最も発生しがちた は状は、脊椎、特に腰部及び胸部の脊椎領域にお ける崩壊に起因する背面痛及び脊椎変形である。

母粗鬆症に一般に存在する周短は、正によたつき歩行(staggering)である。米国だけでこの疾患の症状を示す者が数百万人いるとみられている。この疾患は老齢化、特に女性に必然的に伴うものらしく、発病率は予想される人口の老齢化に伴い

様々な方法が、従来技術において、骨粗難症をもつとトの骨質量を増加することについたりのおびには、フッ化ナリウム、アンドロゲン、生物学的に活性な割甲は、理りかんである。ファ化ナトリウムはなるの治療を終さ、これらの治療では鬼者によって骨梁を増加させるが、総骨質量及び骨強を増加させるが、

(Reeve et al... British Medical

Journal. 280: 1340(1980))は、
ヒトの骨粗軽症に対するヒト副甲状腺・ルーモンの
フラグメント(トPTH(1・34))の効果で
はいたマルチセンターは、(aulticenter trial)

結果につついてもいいでは、こののでは、こののでは、
はいれたの骨についている。させたが、カルシシ者の
はいれたの骨にはなかったと、カルシカ者の
ないではカルシした。トPTH(1・34)はは
ののではカルシした。トPTH(1・34)はは
ののではカルシした。トPTH(1・34)はは
ののでは、カルシ収収を
ののである。
ののである。
ののでは、カルの収収で
ののである。

エルセピア/ノース・ホランド・パイオメディカル・プレス (Elsevier / North - Holland Biomedical Press) が1981年に出版したモノクローナル抗体と免疫試験の発展

(Monoclonal Antibodies and Developments

する効果は不確実であって、骨軟化症の高度の危 険性を帯びるとともに他の望ましくない例作用を またす

骨質量を増加させるこれらの骨粗鬆症治療法の他に、骨質存在量を維持するための方法が知られている。これらの方法としては、エストロゲンもしくはカルシウム単独、又は1 - ヒドロキシビタミンD3 もしくは1.25 - ジヒドロキシビタミンD3 単独の使用がある。

これらの先行方法を開示し論じた典型的な文献には下記のものがある。プラッガー(Brugger)らの米国特許第3。956。260号明 棚舎は骨 粗 解 定 始 の 合 成 ポ リ ペ ブ チ ド の 製 強 及 び 使 用 法 に つ い で ある。 ク リ ス テ ィ (Christie)らの米田特許第4。241。051 号 明 和 書 は 、 耳 の 病 す な こ と に つ い て 示 し て い る ・ リ ー ブ ら 、 ブ リ ティ ッシュ・メディ カル・シャーナル、第280巻、第1340頁、1980年

In Immunoassay)第239頁において、リープらは、上記研究で明らかになったいくつかの問題に答える形で、自らの進展について報告している。著者らは、彼らのカルシウム陽管吸収実験では骨粗難症について考えられる欠点を指摘すると述べ、更に例えば、hPTH未投与期間内に過量の1。 25-(OH)2 ピタミンD3 を投与してこの欠点を解消することが必要であるかもしれないと推測している。

へフチら、クリニカル・サイエンス、第62巻、第389頁、1982年(Hefti et al...
Clinical Science。62:389(1982))は、副甲状腺ホルモン又は1、25-(0H)2ピタミンD3が添加された商カルシウム食を用い、合理財産であること以外は正常な成体ラットを使用した研究について記載している。著者らは、これらの研究では体内カルシウム及び骨格質量のでは体内カルシウム及び骨格質量のでは体内カルシウム及び骨格質量のでは体内カルシウム及び骨格質量のでは体内カルシウム及び骨格質量のでは体内カルシウム及び骨格質量のではなかったと組合している。エンドーら、ネーチャー、第286巻、第262頁、

4. (1) PAR 多性性温温性更更更多。4.

1980年(Endo et al. Nature , <u>286</u>: 262 (1980))は、翻甲状腺ホルモン(PTH)と一緒にピタミンDの代財産物を用いてインピトロでの母形成を促進させることについて論じている。しかしながら、PTH及び1, 25 - (OH) ₂ ピタミンD₃ によるこれらの治療は、母の再石灰化を促進させるという点で、PTH単独よりも効果がなかった。

レーダーら、カルシファイド・ティシュー・インターナショナル、第29巻、第1号、第21頁、1979年(Rader et al. Calcified Tissue 1 nternational 29 (1):21 (1979))は、カルシウム食と別甲状腺 地間の腹腔内性別によっての、甲状腺及び関甲状腺 切除ラットの治療法についい T記載している。 産産がの治療では1、25・(〇H)2 ビタミンしる 産産の治療では1、25・(〇H)2 ビタミンしる 産産を促進し、骨石化の関係によって明らかになる骨低では、ので発生させることも見出された。ラットでは、

43巻、第5号、第696頁、1967年(Pecc het et al., American Journal of Medicine, 43(5):696(1967))は、ビタミン Dが骨形成よりも骨吸収に対して効果を発揮する ためには最小限の副甲状腺ホルモンが必要である と述べている。マーゴブら、パイオケミカル・ア ンド・パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケ ーションズ、第62巻、第901頁、1975年 (Mahgoub et al., Biochemical and Biophysical Research Communications. 62:901(1975)) において、著者らは 実験法について記載し、更に、活性ビタミンD代 財産物 (25 - OHピタミンD 2 及び1. 25 -(ОН), ビタミンD。) は、閉甲状腺ホルモン の効力を増大させて、培養ラット胎児骨報胞のほ 状AMP鱼を増加させると述べている。

しかしながら、これらの方法はいずれも、骨和 製症及びその関連疾患に対して臨床的に利用可能 な治療技術を提供するものではなく、望ましくな い剧作用をよく引き起こした。その結果、副作用 ウォングら、サージカル・フォーラム、第30巻、第100頁、1979年(Wong et al., Surgical Forum, 30:100(1979))は、甲状腺及び副甲状腺切除イヌに毎日副甲状腺幼出物を筋肉内投与するか、又は1,25-(OH)2ビタミンD3を軽口投与し、阿時に甲状腺補充療法を行なうと述べている。これらの治療におけるカルシウム食の吸収性の効果は、骨粗器症に関してではなく、副甲状腺機能に関して論じられている。

ピーコックら、ピタミンD・プロシーディングス・ワークショップ、イー・ノーマン出版、第411頁、1977年(Peacock et al.、Vitamin D Proceedings Workshop.、E. Norman, Ed., p. 411(1977))は、組積培養のマウス顕蓋骨に対するピタミンD代財産物及び即甲状腺ホルモンの吸収効果に対するカルシトニン及びステロイド系性ホルモンによる別害について開示している。ペチェットら、アメリカン・ジャーナル・オブ・メディシン、第

が現小限で一般的に有効な治療法の必要性が未だ に存在しているのである。

発明の要旨

したがって、 骨和 繋 症の ヒト に対 し 骨質 風 を 増 加 さ せ る よ う な 方 法 を 提 供 す る こ と が 本 発 明 の 目 的 で あ る 。

骨粗鬆症のヒトに対し骨質量を増加させるため に使用することができる医薬組成物を提供することも本発明のもう一つの目的である。

以下の記載から更に容易に明らかとなるように、本発明のこれらの、そして他の目的は、ヒトの母質を増加させる方法を提供することによって遊成されたのであるが、その方法とは、副甲状腺ホルモン又はその生理学上活性なフラグメントもしくはその等価物を、(a)ヒドロキシル化ピタミンD 化合物、又はその構造的もしくは機能的類似なるのにといいなるものである。

好ましい思様の説明

本発明者らは、この効果を達成するための従来

木発明は、骨粗器症として分類されるすべての 疾患、特に、閉種複骨粗器症、老人性骨粗粉症、

ものではなく、天然型をもとに合成されたもので あってもよいこどを意味する。

"フラグメント"という語は、具体的に示した ものより大きいか又は小さい化合物を除く意味で はなく、天然副甲状腺ホルモンから入手可能なす べての成分、即ち天然化合物自体の大きさより小 さいか、それ自体の大きさか又はそれより大きい すべての成分を包含した意味である。

PTHFにはまた、副甲状腺ボルモンに関連した活性を保持する化学的に修正された副甲状腺ホルモンのフラグメントを含む。必要とされる活性は骨形成促進作用である。考えられる修正型としては:

(1) ヒトPTH分子の34番目から84番目まで又はそれを越えた位置のカルボキシルアミノ被の伸長、あるいはアミノ末端の仲長、あるいは他の望ましい性質を生じるアミノ酸の 置換、例えばカルボキシル末端における α ・ カルボキシルアミドのようなもの、を有する PTHF・望ましい修正は、代期を遅延せし 特発性骨粗鬆症、不動化骨粗鬆症、分娩後骨粗鬆症、不動化骨粗鬆症、分娩後骨粗鬆症、不動化骨粗鬆症、分娩後性不全。 及びロラクチン過多症 、不動の での の は の は の は の は の は の は の は の は の の は 合 の で ある。

本発明方法に含まれる第1の成分は"別甲状腺ホルモン"又はそのフラグメントであり、以及 " P T H F " と略記する。 P T H F は、 ヒト 又 はその他の脊椎動物から入手可能な副甲状腺ホルモンの最初の26個、28個、34個又は他の生理学上などでアミノ酸数(アミノ末端からの数)か

"入手可能な"という語は、PTHFは必ずし も動物が産生した剝甲状腺ホルモンから得られた

め、及び/又は、インピポ活性を高めるもの でなければならない。

- (2) 1~38個のアミノ酸が伸長され、レセプター結合能、即ちモル当りの活性を高めたPTHF:
- (3) 代謝を遅延させてインピポ活性を高めるためにD-アミノ酸が超換されたPTHF:
- (4) 皮膚、粘膜又は胃腸管からの吸収性を高めて非経口注入する必要性を解消させるために 化学的に修正されたPTHF:及び
- (5) PTHFの生理学上許容される塩及びエステル類

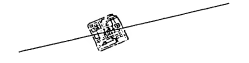
哺乳動物から入手可能なPTHF1 -34)は、誘導体のような他のタセアの説は、誘導体のような他のタセリカリントよりも一般に好ましていましいがある。 と下説甲状腺ホルモンの最初の34個のアドチンの最初の34個のアドチンの最初の34個のアドチンの最初の34個のアドチンの最近からなるPTHF1。 34°と略記する)の使用は、ヒトに使用する場合には特に好ましい。その他の好ましいPTHF1。 は、下記の望ましい性質の一部又は全部を有する ものである:必要とされる活性面での作用の向上、 设与簡易性の向上、潜在的副作用を減少せしめる 選択性の向上、及びヒトにおける反免疫作用を回 選するための抗原性の低下。下記式のPTHF分 子は特に好ましい:

H₂ N - $\frac{1}{5}$ er - Val - Ser - Glu - $\frac{5}{1}$ le - Gln - Leu - Met - His - $\frac{1}{4}$ Ser - Leu - Gly - Lys - His - $\frac{1}{5}$ Leu - Asn - Ser - Met - Glu - Arg - Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys - Leu - Gln - Asp - Val - His - Asn - Phe - COH

て定義づけられる。各種PTH類似物の効力比は 各々の検定法毎に異なる。"単位"はチック高力 ルシウム血症検定に基づき表わされている。

他のPTHF分子についての投与周範囲は、ヒトにおいて骨再形成を促進するのに充分高い範囲であるが、正味の骨吸収を起こしたり、あるいは骨無関質の没効化により高カルシウム血症又は高カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。 カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。 カアTHF1-34以外の化合物の投与異は、体 重を基準とし、または適切に確立された多照標準 によって決定することができる。

本発明のヒドロキシル化ビタミン D 化合物には、
1 - α - ヒドロキシビタミン D 3 、 1 - α . 2 5
- ジヒドロキシビタミン D 3 及びそれらのビタミン D 2 類似物:即ち、1 - α - ヒドロキシビタミン D 2 及び1 - α . 25 - ジヒドロキシビタミン D 2 を含む。これらの分子は下記式を有する:



HO W CH₂

1 - α - ヒドロキシ 1 - α, 25 - ジヒドロ ビタミンD キシピタミンD

上記式中、C - 22とC - 23との結合は単結合でも二重結合であってもよく、更に式中、XはHでも-CH3であってもよい。

これらのヒドロキシル化ビタミンD分子の特性を保有した化学的変換物は等価物とみられる。好ましい変換物は、上記化合物のグルクロニド及びは数エステル講導体、ジヒドロタキステロール、ビタミンDの5、6・トランス体、並びに、予め1位の炭素をヒドロキシル化していなくても鬼者によってカルシウムの賠替吸収を促進すること変換物である。最も好ましいものは、投与轉了後、短

ピタミンD成分の投与母範囲は、ピタミンDの特徴的効果、特に骨粗器定題者において向上したカルシウム腐管吸収性を充分に発揮するようなものであるが、高カルシウム尿症又は高カルシウム血症を起こすほどの大量な範囲ではない。各種ピタミンD類似物の可能投与最絶阻は吸1に示されている。



		ae Ha	_
ピタミンD類似物	広い範囲		最も好ましい に 囲
1 - α、25 - (OH) ₂ ビタミンD ₃ 又は 1 - α、25 - (OH) ₂ ビタミンD ₂	0.05 ~ 2.0	0.1~ 1.0	0.25 ~ 0.50
1 - α - ΟΗピタミンD ₃ 又 は 1 - α - ΟΗピタミンD ₂	0.05 ~ 3.0	0.1~ 1.5	0.25 ~ 0.75
25 - OHピタミンD3 又は 25 - OHピタミンD2	10~150	20~100	20~50
ビタミンD ₃ 又・は ビタミンD ₂	3日毎に1250 ルタ〜 3750ルタ/日	1250μg~	1250µg×3
ジヒドロタキステロール	0.2~ 1.2 啊/日	0.2~ 0.6 #9/日	0.2~ 0.4 <i>即</i> 1/日

a 他に記載がなければ単位μg/日

本発明方法の適用は、本発明方法に使用するための成分を含有した医薬複合剤によって補助される。このような医薬複合剤は従来技術では示唆されていなかったが、それは特定の成分複合剤の使用を伴う本発明方法が従来技術では未知であったためである。

ここで用いられる"医薬複合剂"とは、典型的な組成物のように本発明の2成分の完全な混合物のみならず、キット又は医薬パックの形のような非混合的組合せをも含む意味である。

《诗·文·李·诗·诗·文·张明明》,宋朝英宗,故事。 网络美国女士 11.1.1.

本発明で使用される"カルシウム語助食"とは、 1日の許容食温量として進められる風以上のレベ ルで通常の食事にカルシウムを蒸加したものを意 ・ 味する。正常な成人では、推奨できる1日の許容 借は20~25 anolカルシウム/日で閉程後の女 性ではわずかにあくなるが、米国の成人における カルシウムの慣用的摂取量はわずかに12~18 BBOI/日である。多くの骨粗器症のヒトでは、腸 管のカルシウム吸収能が低いため、このような段 過条件以下のカルシウム食では彼らの骨粗鬆症を 悪化させるにしかすぎない。したがって、成人の ためのカルシウム補助食としては、食事及び補助 食の総軽口摂取量を38~50mmol/日まで増加 させるように充分なカルシウムを投与することを 含む。カルシウム補助食が用いられる場合は、カ ルシウムは無毒性の形で投与される。ここで述べ る投与恣度は実際のカルシウム員に関するもので あり、使用される現実の化合物の投与速度は投与 すべき化合物の式量から簡単に計算することがで きる。ミルク又はカルシウムの無毒性塩は、それ

典型的な本発明の医薬混合相成物は、ヒドロキシル化ピタミンD化合物あるいはカルシウムと相合的なたしての使用に適した形のカルシウムと相合されたPTHFを含有する。相成物は更に医薬上許容される担体を含有していてもよく、また、経口投与する場合は、PTHF成分を保護するためにリポソーム中に入れられたPTHFを含有していてもよい。

本発明は、本発明の薬剤又は本発明の成分を含有する医薬組成物の製造方法にも関するものであるが、ここで薬剤とは骨質量を増加させるために使用されるものをいう。

本発明での投与に限して使用される物質は、理論的には、キットの製造に適している。このようなキットは、バイアル・チューブその他のような1以上の容器手段を動かないように収納するために区面化された運搬手段からなっていてもよるのに図る器手段の各々は、本発明方法に使用される各要素の一つと一緒に、該要素の投与のためのシリンジ、針、スプレー又は皮膚防剤のような手段とから構成される。

D₃ (1.25-(OH)₂ D₃) O.25μg を投与した。4人目の患者には、高カルシウム摂取(総摂取 Φ5 O Bao! Ca /日以上)を受けさせる一方で、岡母の別甲状腺ホルモンフラグメントを投与した。カルシウムとリンのバランスを考強したこれらの治療の効果は表 2 に示されている。 骨密度に関するこれらの治療効果は表 3 に示されている。

まる日全くのは、18日全くのは、18日全くのは、18日全くのは、18日全くのは、18日全くのは、18日本ののでは、18日本ののでは、18日本のでは、18

明えば、容器手段の一つは、 凍結乾燥品又は溶液の削甲状腺ホルモンフラグメント (1 - 3 4)を含有することができる。 第二の容器は、 ヒドロキシル化ピタミンD化合物、 又は錠剤もしくは溶液のカルシウム補助食を含有することができる。 運搬手段は、 キット内の 凍結 乾燥成分を再水和するための緩衝液を含有した第三の容器を有していてもよい。

上記の関示は本発明を一般的に説明する。 更に完全な理解は下記具体例を参照して得ることができるが、下記例はここでは説明だけの目的で挙げられているのであって、他に指摘のない限り限定させるためのものではない。

(F) 1

本発明の方法および組成物の効果をヒトの患者で調べた。骨粗器症の3人の成人男性に、正常のカルシウム食(15~20mmol/日)をとらせる一方で、6~12か月間にわたり毎日ヒト湖甲状腺ホルモンフラグメント(トPTHF1・34)500単位及び1,25-ジヒドロキシビタミン

表 2

	hf	者 PTH+ · (OH),	_	h	者 2 PTH+ - (OH),	_	h	<u>者</u> 。 PTH+ - (OH),	_	h	者 · PTH+ a>2g	4
	治療前	•	Δ		治療中			治銀中			治魚中	Δ_
カルシウム												
血清(197%)	9. 19	9.44	+0.25	9. 24	8, 75	49	9. 7	9.3	-0.4	9. 32	9. 46	+0.14
尿 (<i>¤g/</i> 日)	255	400	+145	191	243	+52	237	297	+60	288	372	+84
バランス・			4.									
(#9/日)	-114	-61	+53	-320	+114	+434	-110	-223	-113	-199	+131	· +330
吸収量(約/日)	136	339	+203	-129	345	+474	103	123	+23	90	499	+409
リン												
血清(*9%)	4.34	3.99	35	3.52	3.56	+. 04	4.5	4.0	-0.5	3.55	3.59	+0.04
尿(<i>mg/</i> 日)	1028	1073	+45	805	548	-257	459	768	-309	1339	1400	+61
バランス											•	
(29/日)	-254	-142	+112	-26 2	+213	+475	173	-90	-263	+33	+188	•155
吸収量(約/日)	774	931	+157	542	745	+203	632	679	+47	1372	1587	+215

カルシウムバランスの改善については表2に示されている。カルシウムバランスの一貫した改善効果の観察が失敗したのは、推奨されるカルシウム以取許容量を有する食物の供給量以上にカルシウムの脳管吸収量を増加させる処理をせずに副甲状腺ホルモンを投与した場合に見られた一つの否定要因であった。

3人のこれら同様の患者の前腕において、骨皮 質密度が維続して維持されていることは表3に示 されている。コントロール剤定は各人について数 か月にわたり行なわれたが、治療効果は数か月の 間関で行なわれた剤定値にも反映されている。

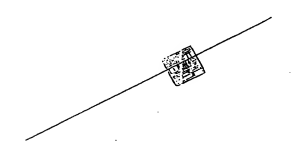


表 3

1/3末端の骨密度(g/cm3)

	息者 1	患者 2	患者 3	息者 4
コントロール	0.75	0.74	0.80 •	. 625
	0, 75	0.79	0.74	. 63
		0.78		.613
治療中	hPTH+	hPTH+	hPTH+	hPTH+Çà
102.1	(1, 25 - (OH), D)	(1.25-(OH) ₂ D)	(1.25-(OH), D)	
	0.67	0.79	0.71	.61
	0.71	0.82	0.71	. 65
•	0.69	0.83	0.69	. 60
	0.72		0.73	. 67
	0.74	- <u>-</u>	0. 70	
治療後	0.75	0.83		**
	(4か月間未治療)	(1年間未治療)		

治療開始2-1/2年前

表 4

治療11か月の骨密度

	405 104 Jan 1	Μ.	-75	<u>DA</u>	-5
L 1	91.1	9	0	•	7
L 2	88.0	9	0		2
L 3	83.2	9	0		7
	治成17か月後の骨密	戊			
L 1	111	1	0	7	
L 2	9 9	1	0	7	
	105		۵	7	

治療整了時の母密度

L 1	104	109
L 2	110	104
L 3	106	107

表4に示された治療11か月後の骨密度は、この患者の年令の男性平均よりも標準疑差が約2低い。本発明方法による治療終了時の骨密度測定値は、9か月の治療期間後と比べて、約20%の骨密度の上昇が見られる。

<u> 2</u>

特発性骨組就症の5人の成人男性を、例1に記 初した投与量にて、 h P T H F (1 - 3 4)及び 1 . 2 5 - (O H) 2 D 3 (患者 5 ~ 8)、又は h P T H F (1 - 3 4)及びカルシウム(患者 4) で治療した。この試験結果は図1に図示されてい る。各既 椎体は骨梁密度 測定値は K 2 H P O 4 に 換算して示されている。すべての患者が、治療期 闘中、椎骨樂密度の著しい増加を示した。

 月目に骨密度を測定したところ、この患者の骨密度は再び低下した。このことは更に、脊椎の骨梁 密度に及ぼす骨粗器症の影響を解消させる本発明 の組合せ療法の有効性を示すものである。

思者 7 及び 8 では、治療前に脊椎の破損があったため、数個の椎骨については測定が不可能であった。これらの図は、これら患者の骨楽密度に対する漸進的で一貫した改善効果を示している。

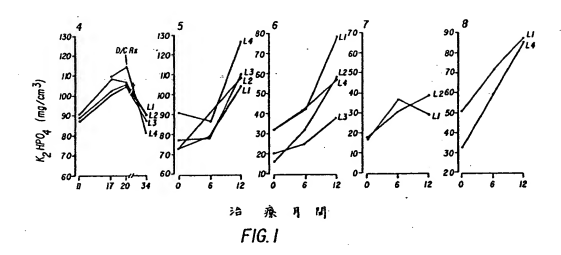
母皮質密度を、これら同一の患者の前腕において、治療前及び治療中3か月毎に研定した。密度 選定では一定の変化は見られなかった。

本発明はこのように充分に関示されているが、 前記発明の精神又は範囲から逸脱しない限り、多 くの変更及び修正を加えることができることは当 業者にとって明らかであろう。

4. 図面の簡単な説明

図は、特発性骨粗鬆症の5人の成人男性における、本発明の治療に伴う骨緊密度の変化を示すグラフである。

図面の浄杏(内容に変更なし)



第1頁の続き

⑩Int.Cl.⁴ 識別記号 庁内整理番号 //(A 61 K 37/24 31:19 7330−4C 31:59 7252−4C 31:66 7252−4C 33:10 7252−4C 33:14) 7252−4C

⑦発 明 者 デイビッド、エム、ス アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニユートン、ダド ロビク リー 85

手統補正 魯(放)

昭和61年 7 月23 日

特許庁長官 鬼田 明 雄 脳

1. 事件の表示

昭和61年 特許 颐 第78048号

2. 発明の名称

母 質 量 增 加 刖 医 蓬 複 合 剤

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

ザ、ゼネラル、ホスピタル、コーポレーション・

4. 代 理 人

果京都千代田区丸の内三丁目2番3身 電話東京(211)2321 大代表

5. 補正命令の日付

明 和 61年 6 月 4 日 (発送日 昭和61年 6 月24日)

6. 補正の対象

斯切の特許出頭人の間、委任状、明細度、層面:

7. 福正の内容

(1) 別紙の通り

(2) 明細掛および図面の浄α (内容に変更なし)

TO AMERICAN CONTRACTOR FOR CONTRACTOR AND CONTRACTOR FOR CONTRACTOR AND CONTRACTOR FOR CONTRACTOR AND CONTRACTO

		,			
				,	
·					•
			N.,	l.	
	•				
	·	٠.		• •	